

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum
Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
13. September 2001 (13.09.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer
WO 01/66718 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: **C12N 15/10**

(21) Internationales Aktenzeichen: **PCT/EP01/01610**

(22) Internationales Anmeldedatum:
14. Februar 2001 (14.02.2001)

(25) Einreichungssprache: **Deutsch**

(26) Veröffentlichungssprache: **Deutsch**

(30) Angaben zur Priorität:
100 10 342.1 6. März 2000 (06.03.2000) **DE**

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von
US): **MERCK PATENT GMBH** [DE/DE]; Frankfurter
Str. 250, 64293 Darmstadt (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): **HENDRIKS, Rober-**
tus [NL/DE]; Zum Steinberg 46, 69121 Heidelberg (DE).
WEHSLING, Maria [DE/DE]; Römerstrasse 61, 64291
Darmstadt (DE). **LANTOS, Andrea** [DE/DE]; Bach-
stelzenweg 6, 65929 Frankfurt (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: **MERCK PATENT GMBH**;
Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (*national*): AE, AL, AM, AT, AU,
AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE,
DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID,
IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT,
LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL,
PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ,
UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (*regional*): ARIPO-Patent (GH,
GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW),
eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ,
TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK,
ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR),
OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML,
MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden
Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen
eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen
Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on
Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe
der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: **METHOD FOR REMOVING ENDOTOXINS**

(54) Bezeichnung: **VERFAHREN ZUR ABREICHERUNG VON ENDOTOXINEN**

(57) Abstract: The invention relates to a method for removing endotoxins from nucleic acids. The endotoxins are removed by pre-incubating the nucleic acids in a salt-free detergent solution and subsequent anion exchange chromatography on a tentacle anion exchanger.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Abreicherung von Endotoxinen aus Nukleinsäuren. Die Abreicherung wird erreicht durch Vorinkubation mit einer Salz-freien Detergenzlösung und nachfolgende Anionenaustauschchromatographie an einem Tentakel-Anionenaustauscher.

WO 01/66718 A1

Verfahren zur Abreicherung von Endotoxinen

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Abreicherung oder Entfernung von Endotoxinen aus biologischem Material. Mittels des erfindungsgemäßen Verfahrens kann beispielsweise hochreine Plasmid-DNA aus natürlichen Quellen gewonnen werden.

Der Bedarf an schnellen und effizienten Verfahren zur Gewinnung von hochreiner Plasmid-DNA aus biologischen Quellen nimmt aufgrund der zunehmenden Bedeutung von rekombinanter DNA für die exogene Expression oder therapeutische Anwendungen ständig zu. Vor allem steigt auch die Nachfrage nach Aufreinigungsmethoden, die auch in größerem Maßstab durchgeführt werden können.

Nahezu alle bekannten Methoden zur Aufreinigung vor allem größerer Mengen an Plasmid-DNA beinhalten einen chromatographischen Aufreinigungsschritt. Die Effizienz dieses Schritts bestimmt in der Regel auch Effizienz und Wirksamkeit der Aufreinigung.

Plasmide sind epigenomische zirkuläre DNA-Moleküle mit einer Länge zwischen 4 und 20 kB, was einem Molekulargewicht zwischen $2,6 \times 10^6$ und $13,2 \times 10^6$ Dalton entspricht. Auch in ihrer kompakten Form (super coil) sind Plasmid-DNA Moleküle normalerweise einige hundert nm groß. Aufgrund dieser Ausmaße sind sie größer als die Poren der meisten

Chromatographiematerialien. Dies wiederum bewirkt u.a. die schlechten Bindungskapazitäten der allgemein verwendeten Trennmateriale für Plasmid-DNA.

Ein weiteres Problem bei der Aufreinigung von Plasmid-DNA stellen die Verunreinigungen dar, von denen die Plasmid-DNA abgetrennt werden soll. Dies ist zum einen genomische DNA und RNA. Diese Moleküle besitzen

genau wie Plasmid-DNA einen stark anionischen Charakter und somit ein sehr ähnliches Bindungsverhalten an Trennmaterialien.

Zumindest ebenso aufwendig ist die Abtrennung von Endotoxinen.

5 Endotoxine sind Lipopolysaccharide (LPS), die sich auf der äußeren Membran von Gram-negativen Wirtszellen, wie beispielsweise *Escherichia coli*, befinden. Während der Lyse der Zellen werden neben der Plasmid-DNA auch LPS und andere Membranbestandteile herausgelöst. Endotoxine sind in Zellen in einer Anzahl von ungefähr $3,5 \times 10^6$ Kopien pro Zelle
10 vorhanden (*Escherichia Coli* and *Salmonella Typhimurium* Cell. and Mol. Biology, J. L. Ingraham, et al. Eds 1987 ASM) und übertreffen so die Anzahl der Plasmid-DNA Moleküle um mehr als das 10^4 -fache. Aus diesem Grund enthält Plasmid-DNA, die aus Gram-negativen Wirtszellen gewonnen wurde, oft große Mengen an Endotoxinen. Diese Stoffe führen
15 jedoch zu einer Reihe unerwünschter Nebenreaktionen (Morrison and Ryan, 1987; *Annu. Rev. Med.* 38, 417-432; Boyle et al. 1998, *DNA and Cell Biology*, 17, 343-348). Soll die Plasmid-DNA beispielsweise zur Gentherapie eingesetzt werden, so ist von größter Bedeutung, daß keine z.B. inflammatorischen oder nekrotischen Nebenreaktionen aufgrund der
20 Verunreinigungen auftreten. Daher besteht ein großer Bedarf an effektiven Verfahren zur Abreicherung von Endotoxinen auf möglichst geringe Mengen.

Bekannte Methoden zur Abreicherung von Endotoxinen basieren auf
25 mehreren Aufreinigungsschritten, häufig unter Einsatz von Silica-Trägern, Glaspulver oder Hydroxylapatit, sowie auf Umkehrphasen-, Affinitäts-, Size-Exclusion- und/oder Anionenaustauschchromatographie.

Zunächst werden die Wirtszellen mittels bekannter Methoden, wie
30 beispielsweise der alkalischen Lyse, aufgeschlossen. Aber auch andere Lyseverfahren, wie z.B. die Anwendung von hohem Druck, die Boiling Lyse,

die Verwendung von Detergenzien oder der Aufschluß durch Lysozym sind bekannt.

5 Die Plasmid-DNA in dem so erhaltenen Medium, einem „Cleared Lysate“, ist hauptsächlich durch kleinere Zellbestandteile, Chemikalien aus den vorangegangenen Behandlungsschritten, RNA, Proteine und Endotoxine verunreinigt. Die Abtrennung dieser Verunreinigungen benötigt zumeist mehrere nachfolgende Aufreinigungsschritte. Als besonders vorteilhaft hat sich die Aufreinigung mittels Anionenaustauschchromatographie erwiesen.

10 Die dynamische Bindungskapazität der meisten Anionentauscher für Plasmid-DNA liegt jedoch nur bei ca. 0,4 mg/ml Trennmaterial. Grund für diesen niedrigen Wert ist, daß die funktionellen Gruppen direkt oder über kurze Spacer an den Träger gebunden sind und so für Wechselwirkungen mit den großen Plasmid-DNA Molekülen nur bedingt zur Verfügung stehen.

Ein weiterer Nachteil der konventionellen Anionenaustauschchromatographie ist, daß zusammen mit der Plasmid-DNA eine beträchtliche Menge an Endotoxinen gebunden wird, die sich auf diese Weise nicht abtrennen läßt. Man erhält Plasmid-DNA mit Endotoxinanteilen von mehr als 500 EU/mg Plasmid-DNA. Zur Abreicherung der Endotoxine sind deshalb weitere Aufreinigungsschritte, wie z.B. chromatographische Schritte (Gelfiltration) oder Fällungen mit Isopropanol, Ammoniumacetat oder Polyethylenglycol, notwendig. Mit Aufreinigungsmethoden, die chromatographische Verfahren, wie z.B. Anionenaustauschchromatographie, und zusätzliche Endotoxinabreicherungsschritte kombinieren, kann man Plasmid-DNA mit einem Endotoxingehalt von unter 50 EU/mg Plasmid DNA erhalten. Allerdings sind derartige Verfahren zumeist aufwendig, zeitintensiv und für die Aufreinigung von größeren Mengen an DNA nur bedingt geeignet.

WO 95/21179 beschreibt ein Verfahren zur Abreicherung von Endotoxinen, bei dem ein Cleared Lysate zunächst mit einer wäßrigen Salzlösung und Detergenzien vorinkubiert wird. Anschließend erfolgt eine Aufreinigung mittels Ionenaustauschchromatographie, wobei mit einer weiteren
5 Salzlösung gewaschen, die Plasmid-DNA eluiert wird und anschließend beispielsweise durch Isopropanol-Fällung weiter aufgereinigt wird. Auch dieses Verfahren weist die oben genannten Nachteile auf.

In WO 99/63076 wird statt eines rein anionenaustauschchromatographischen Schritts ein „mixed-mode“ Prinzip angewendet, wobei dem Wasch-Puffer 25 bis 90% eines Alkohols zugesetzt werden. Auch dieses Verfahren benötigt typischerweise mehrere Verfahrensschritte, um eine effektive Aufreinigung zu erzielen.

15 Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, ein Verfahren zur chromatographischen Aufreinigung von Plasmid-DNA bereitzustellen, das zum einen ohne weitere Aufreinigungsschritte Plasmid-DNA mit einem Endotoxingehalt von unter 50 EU/mg Plasmid DNA liefert, und das zum anderen auch zur Aufreinigung großer DNA-Mengen geeignet ist.

20 Es wurde gefunden, daß Plasmid-DNA ohne weitere Fällungsschritte in sehr guter Reinheit erhalten wird, wenn ein Cleared Lysate mit Salz-freier Detergenzlösung vorinkubiert wird und anschließend mittels Anionenaustauschchromatographie auf einem Tentakel-Träger aufgereinigt wird.
25 Das erfindungsgemäße Verfahren ist zur Aufreinigung von kleinen, aber besonders auch zur Aufreinigung von großen Mengen an Plasmid-DNA geeignet.

Im Gegensatz zu der Offenbarung der WO 95/21179, bei der die
30 Vorinkubation mit einer Salz-haltigen Detergenzlösung durchgeführt wird, wurde nun gefunden, daß die Verwendung einer Salz-freien Detergenzlösung, besonders in Kombination mit einer nachfolgenden

Anionenaustauschchromatographie an Tentakel-Trägern, eine sehr effiziente Abreicherung von Endotoxinen bewirkt.

- 5 Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher ein Verfahren zur Abreicherung von Endotoxinen aus Nukleinsäuren, die aus natürlichen, gen- oder biotechnologischen Quellen stammen, gekennzeichnet durch folgende Verfahrensschritte:
- a) Bereitstellen eines Mediums, das die aufzureinigenden Nukleinsäuren enthält;
 - 10 b) Vorinkubation des Mediums aus Schritt a) mit einer Salz-freien Detergenzlösung;
 - c) Aufgabe der Inkubationslösung aus Schritt b) auf Anionenaustauschermaterial, dessen funktionelle Gruppen an Tentakeln auf der Oberfläche des Trägers gebunden sind;
 - 15 d) Waschen des Anionentauschers, wobei die Verunreinigungen durch Erhöhung der Ionenstärke und/oder pH-Änderungen, d.h. unter anionenaustauschchromatographischen Bedingungen ausgewaschen werden;
 - e) Elution der Probe durch weitere Erhöhung der Ionenstärke und/oder pH-Änderung.
 - 20

In einer bevorzugten Ausführungsform enthält die aufzureinigende biologische Quelle Plasmid-DNA.

- 25 In einer bevorzugten Ausführungsform des Verfahrens wird ein DEAE oder TMAE Anionenaustauscher verwendet.

- In einer bevorzugten Ausführungsform enthält der für Schritt d) verwendete Wasch-Puffer 0 bis 20 % (v/v) eines organischen Lösungsmittels oder
- 30 Lösungsmittelgemisches, insbesondere eines oder mehrerer Alkohole, bevorzugt C1 bis C5 Alkohole, besonders bevorzugt Ethanol und/oder Isopropanol.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird das in Schritt a) bereitgestellte Medium durch Aufschlußverfahren, wie alkalischer Lyse, Zentrifugation, Filtration oder Fällung, aus der natürlichen Quelle
5 gewonnen.

Typischerweise ist das Medium ein Cleared Lysate.

Abbildung 1 zeigt einen Vergleich der dynamischen Bindungskapazitäten von einem Fractogel® EMD TMAE HiCap Tentakel-Träger (TT) mit einem
10 herkömmlichen Silika-DEAE Träger (ST) entsprechend dem in WO 95/21179 verwendeten Material.

Trennmaterialien für die Chromatographie bestehen, wie dem Fachmann bekannt, aus organischen oder anorganischen polymeren Formkörpern.
15 Unter Formkörpern werden erfindungsgemäß poröse und unporöse polymere Materialien, wie beispielsweise perlförmige Formkörper, Membranen, Schläuche, Hohlfasermembranen oder Schwämme verstanden.

20 Tentakel-Träger im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Trennmaterialien, bei denen die funktionellen Gruppen nicht einzeln über Spacer an den Träger gebunden sind. Vielmehr sind die funktionellen Gruppen der erfindungsgemäß eingesetzten Trennmaterialien an
25 Monomereinheiten von Polymerketten gebunden, die auf einen Basisträger aufpolymerisiert sind. Diese flexiblen Polymerstrukturen werden mitunter als "tentakelartig" bezeichnet. Beispiele für Tentakel-Träger werden in WO 96/22316, WO 97/49754, EP 0 337 144, DE 43 34 359 oder WO 95/09695 offenbart. Basismaterialien und funktionelle Gruppen der Träger können je
30 nach der speziellen chromatographischen Fragestellung ausgewählt werden. Bevorzugt werden Tentakel-Träger aus Copolymeren auf

Methacrylatbasis eingesetzt, besonders bevorzugt ist dies beispielsweise Fractogel® EMD der Firma Merck KGaA, Deutschland.

5 Tentakel-Träger zeigen sehr viel höhere Bindungskapazitäten für Plasmid-DNA als herkömmliche Trennmaterialien. Beispiel 1 bzw. Abbildung 1 zeigt einen Vergleich der dynamischen Bindungskapazitäten von einem Fractogel® EMD Tentakel-Träger mit einem Silika-Träger (wie er in WO 95/21179 verwendet wird). Die Bindungskapazität des Fractogel® EMD Tentakel-Trägers liegt bei über 1 mg Plasmid/ml Träger, wohingegen der Silika-Träger nur 0,4 mg Plasmid/ml Träger bindet.

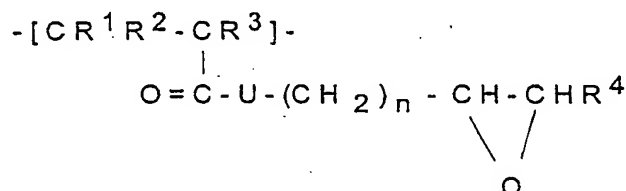
10 Chromatographische Trennmaterialien bzw. Sorbentien, die zur Auftrennung oder Reinigung von Biopolymeren eingesetzt werden, müssen neben guten Trenneigenschaften eine hohe Alkalistabilität aufweisen. Grund dafür sind insbesondere spezielle Reinigungs- und Sterilisationsverfahren, denen die Sorbentien unterworfen werden.

20 Beispielsweise wird bei dem sogenannten clean in place Verfahren das Trennmaterial in Abhängigkeit von der Säulendimension über einen Zeitraum von 10 Minuten bis zu drei Stunden mit 1 M Natronlauge behandelt. Um eine Verkeimung zu verhindern, werden die Trennmaterialien für eine Langzeitlagerung in 0,1 M Natronlauge aufbewahrt. Nicht alle Trennmaterialien, die zur Auftrennung von Biopolymeren eingesetzt werden, sind unter derartigen Bedingungen stabil.

25 Basisträger für die Biochromatographie, wie sie auch für den erfindungsgemäßen Einsatz z.B. in EP 0 337 144 oder WO 95/09695 offenbart werden, sind beispielsweise natürliche Polymere, wie Dextran, Agarose oder Cellulose, Kieselgel oder synthetische Polymere, wie Polystyrol und Methacrylatester. Vor allem Trennmaterialien auf Basis von Kieselgel zeigen bekanntermaßen eine schlechte Alkalistabilität. Doch auch

Träger auf Basis von Methacrylatestern können nur bedingt einer Alkalibehandlung unterzogen werden. Für den erfindungsgemäßen Einsatz werden daher besonders Trennmaterialien bevorzugt, die eine hohe Alkalistabilität aufweisen. Auf diese Weise können die Trennmaterialien für den Einsatz in der Biochromatographie ausreichend sterilisiert werden und eignen sich sogar für den mehrmaligen Gebrauch.

Besonders bevorzugt für das erfindungsgemäße Verfahren sind daher alkalistabile Sorbentien, die hergestellt werden durch Umsetzung eines Tentakel-Trägers, der reaktive Gruppen der Formel I aufweist, mit einer Verbindung der Formel II.



In Formel I bedeuten:

R¹, R² und R³ unabhängig voneinander
H oder CH₃,

R⁴ H, Alkyl mit 1-5 C-Atomen oder Aryl mit 6-12 C-Atomen,

U - O - oder - NH -

und

n eine ganze Zahl zwischen 1 und 5.



In Formel II bedeuten

A NHR⁵,

B H, OH, SH oder NHR⁵ mit

R^5 H, Alkyl mit 1-5 C-Atomen, bevorzugt H, Methyl oder Ethyl
und
m eine ganze Zahl zwischen 1 und 6, bevorzugt 2 und 3.

5 Besonders bevorzugt weist der Träger reaktive Gruppen der Formel I auf,
in denen

R^1 und R^2 H,

R^3 CH_3 ,

R^4 H,

10 U - O

und

n 1

bedeuten. Diese Gruppen entstehen vorzugsweise durch Block- oder
Pfropfpolymerisation von Glycidylmethacrylat auf ein Basispolymer.

15

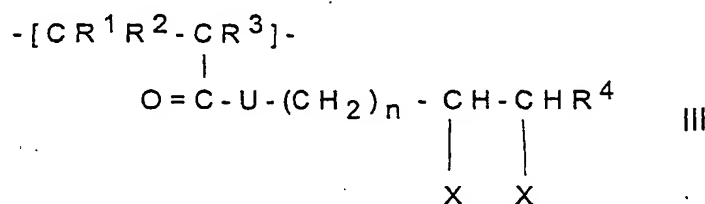
Besonders bevorzugt wird Ethanolamin als Verbindung der Formel II
verwendet.

20

Ganz besonders bevorzugt besteht der Träger aus einem Basispolymer
aus Polyamid, Polyvinylalkohol oder Copolymeren aus
(Meth)acrylatderivaten und Comonomeren mit aliphatischen
Hydroxylgruppen.

25

Der Träger kann zusätzlich Gruppen der Formel III aufweisen, die
Separationseffektoren tragen.



30

In Formel III bedeuten:

R¹, R² und R³ unabhängig voneinander

H oder CH₃,

R⁴ H, Alkyl mit 1-5 C-Atomen oder Aryl mit 6-12 C-Atomen,

U - O - oder - NH -

5 n eine ganzen Zahl zwischen 1 und 5,

ein Rest X einen Separationseffektor, sowie der andere Rest X OH.

Der Separationseffektor stellt insbesondere eine ionische Gruppe,
ausgewählt aus -NR⁷R⁸ oder -N⁺R⁷R⁸R⁹ dar,

10 worin

R⁷ und R⁸ unabhängig voneinander

H, Alkyl mit 1-5 C-Atomen

und

R⁹ Alkyl mit 1-5 C-Atomen

15 mit der Maßgabe, daß wenn X = -N⁺R⁷R⁸R⁹, R⁷ und R⁸ nicht H sein
können,

Die Stabilisierung der Träger, die reaktive Gruppen entsprechend Formel I
enthalten, erfolgt durch Umsetzung mit einer Verbindung entsprechend
20 Formel II. Typischerweise wird der Träger dazu mit einer wässrigen 0,5 bis
5 M Lösung der entsprechenden Verbindung versetzt und bei 20 bis 60°C
über 1 bis 6 Stunden umgepumpt. Besonders bevorzugt ist eine
Umsetzung mit Verbindungen der Formel II, in denen m gleich 1 oder 2 ist.
Längerkettige Verbindungen erhöhen den hydrophoben Charakter des
25 Formkörpers.

Durch diesen abschließenden Stabilisierungsschritt werden die im
allgemeinen basenlabilen Polymere oder aufpolymerisierten Schichten aus
Acrylat-Derivaten wesentlich stabiler gegenüber einer Alkalibehandlung.

30 Somit wird ein wesentlicher Nachteil der durch Block- oder
Propfpolymerisation mit Acrylatestern hergestellten Sorbentien, die sich
ansonsten durch sehr gute Bindungskapazitäten auszeichnen, behoben.

Bevorzugte funktionelle Gruppen für den erfindungsgemäßen Einsatz sind Trimethylammoniummethyl (TMAE), Diethylaminoethyl (DEAE), oder Dimethylaminoethyl (DMAE).

- 5 Zusätzlich zu den hohen Bindungskapazitäten und der Stabilität der Tentakel-Träger wurde nun gefunden, daß sie besondere Vorteile bei der Aufreinigung von Plasmid-DNA mittels Anionenaustauschchromatographie aufweisen. Durch das erfindungsgemäße Verfahren unter Verwendung der
- 10 Tentakel-Träger kann der Gehalt an Endotoxinen gegenüber Standardmethoden um das 10 bis 20-fache reduziert werden. Weitere Reinigungsschritte, die im Stand der Technik im Anschluß an die chromatographische Reinigung durchgeführt werden müssen, können deswegen bei dem erfindungsgemäßen Verfahren in der Regel entfallen.
- 15 Das erfindungsgemäße Verfahren eignet sich besonders zur Aufreinigung von Nukleinsäuren. Dies sind einzelsträngige oder doppelsträngige RNA oder DNA, RNA/DNA Hybride, DNA-Fragmente, Oligonukleotide, amplifizierte DNA oder RNA, BACs, oder vor allem Plasmid-DNA. Die Größe der Nukleinsäuren kann zwischen 6 b/bp und 1000 kb/kbp liegen.
- 20 Die aufzureinigenden Nukleinsäuren können aus jeder natürlichen, gen- oder biotechnologischen, Quelle, wie beispielsweise prokaryotischen Zellkulturen, stammen. Falls Nukleinsäuren aus Zellpräparaten aufgereinigt werden sollen, werden die Zellen zunächst nach bekannten Methoden, wie
- 25 beispielsweise Lyse, aufgeschlossen. Falls das aufzureinigende Material bereits auf andere Weise vorbehandelt wurde, kann ein lytischer Aufschluß entfallen. Beispielsweise kann das Medium aus biologischem Material durch Entfernung der Zelltrümmer und eines Niederschlags von RNA gewonnen werden, aus Nukleinsäure-Proben, die bereits vorgereinigt sind
- 30 und z.B. in Puffer vorliegen oder auch aus Nukleinsäurelösungen, die nach einer Amplifikation entstanden sind und noch Verunreinigungen durch Endotoxine aufweisen. Gegebenenfalls sind Filtration, Fällungs-oder

- Zentrifugationsschritte notwendig. Der Fachmann ist in der Lage, in Abhängigkeit von der Quelle des biologischen Materials ein geeignetes Aufschlußverfahren zu wählen. In jedem Fall sollte die aufzureinigende Probe für das erfindungsgemäße Verfahren in einem Medium vorliegen, das bei Zugabe der Detergenzlösung keine Niederschläge bildet oder sonstige unerwünschte Nebenreaktionen hervorruft. Bevorzugt handelt es sich bei dem Medium um ein Lysat, das aus Zellen gewonnen wurde, wie z.B. ein Cleared Lysate.
- 10 Zur Aufreinigung von Plasmid-DNA aus *E.coli* werden die Zellen beispielsweise zunächst durch alkalische Lyse mit NaOH/SDS-Lösung lysiert. Durch Zugabe eines sauren Kalium-haltigen Neutralisationspuffers bildet sich dann ein Präzipitat, das durch Zentrifugation oder Filtration entfernt werden kann. Der verbleibende, klare Überstand, das Cleared
- 15 Lysate, kann nun als Ausgangsmaterial, d.h. als Medium, für das erfindungsgemäße Verfahren eingesetzt werden. Es ist auch möglich, das Cleared Lysate zunächst nach bekannten Methoden, wie Dialyse oder Präzipitation, aufzukonzentrieren oder vorzureinigen.
- 20 Im ersten Schritt des erfindungsgemäßen Verfahrens wird das Cleared Lysate nun mit einer Salz-freien, nicht ionischen Detergenz-Lösung versetzt. Falls durch Verunreinigungen der Detergenzien Salze in die Lösung gelangen, so sollte deren Konzentration unter 0,005%, d.h. unter 1 mM betragen. Als Detergenzien werden nicht-ionische Detergenzien, wie
- 25 beispielsweise Triton® X-100, Triton® X-114, Tween® 20 oder Igepal® CA 630 oder Mischungen davon eingesetzt. Die Detergenzien liegen vorzugsweise nach der Zugabe zu der Probe in Endkonzentrationen zwischen 0,01 und 30% (v/v), besonders bevorzugt zwischen 0,5 und 15% (v/v) vor.
- 30 Nach der Vorinkubation wird das Lysat auf einen erfindungsgemäß geeigneten Anionenaustauscher gegeben. Beladung, Waschen und Elution

erfolgt nach bekannten Verfahren. Ausmaß und Stärke der Bindung eines Ziel-Moleküls an den Ionenaustauscher hängt u.a. von pH und Ionenstärke des Puffers, dem isoelektrischen Punkt des Target-Moleküls und der Dichte der Ladungen auf der Matrix ab. Generell wird die Probe auf eine mit einem Puffer niedriger Ionenstärke äquilibrierte Säule geladen, wonach ungebundene Moleküle ausgewaschen werden. Durch Erhöhung der Ionenstärke und/oder pH Änderung werden Verunreinigungen selektiv ausgewaschen, bevor durch weitere Erhöhung der Ionenstärke und/oder Veränderung des pH die Ziel-Moleküle eluiert werden.

10

Der Fachmann ist in der Lage, für den jeweiligen Tentakel-Träger bzw. das zu reinigende biologische Material geeignete Reagenzien zu wählen. Es ist dabei zu beachten, daß die Wechselwirkung zwischen der Plasmid-DNA und der Anionenaustauschgruppe eines z.B. Fractogel® EMD TMAE Trägers stärker von Unterschieden in der Ionenstärke beeinflusst wird als dies bei der Verwendung herkömmlicher Träger, z.B. Silika-DEAE Trägern, der Fall ist. Obwohl der pK von TMAE mit über 13 höher ist als der von DEAE mit 11, müssen bei der Verwendung von Fractogel® EMD Tentakel Trägern daher spezielle Beladungsbedingungen eingehalten werden. Besonders ist darauf zu achten, daß die Ionenstärke der Probe, mit der der Träger beladen werden soll, weit genug unterhalb der des Elutionspunktes der Plasmid-DNA liegt.

15

Es hat sich z.B. gezeigt, daß die Verwendung von isopropanolhaltigen Puffern anstelle von ethanolhaltigen Puffern vorteilhaft ist. Wie in DE 44 03 693 vorgeschlagen, können durch die Verwendung von isopropanolhaltigen Puffern besonders gute Transfektionsraten (bzw. geringere Endotoxin Verunreinigung) der hergestellten Nukleinsäuren erzielt werden. Die erfindungsgemäß eingesetzten Wasch- und Elutionspuffer sollten nicht mehr als 20% (v/v) eines oder mehrerer organischer Lösungsmittel enthalten, damit das Auswaschen der Verunreinigungen und auch die

20

25

30

Elution der Nukleinsäuren anionenaustauschchromatographisch, d.h. vor allem in Abhängigkeit der Ionenstärke und/oder von pH Änderungen, erfolgt und keine weiteren Waschschrirte erforderlich sind. Insbesondere werden als organische Lösungsmittel C1 bis C5- Alkohole, bevorzugt Ethanol und/oder Isopropanol eingesetzt. Besonders bevorzugt enthalten die Puffer zwischen 10 und 15 % Ethanol und/oder Isopropanol.

Somit beinhaltet das erfindungsgemäße Verfahren typischerweise die folgenden Schritte:

- 10 - Inkubation des Mediums, das die Nukleinsäuren enthält, (typischerweise das Cleared Lysate) mit einer Salz-freien Detergenzienlösung (Dauer ca. 15-30 min)
- Aufgabe der Inkubationslösung auf die vorkalibrierte Anionenaustauschersäule
- 15 - Waschen der Säule mit einem Waschpuffer
- Elution der Plasmid-DNA mit einem Elutionspuffer

Nach der Elution von dem Anionenaustauscher weist die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren aufgereinigte Plasmid-DNA einen Endotoxin-Gehalt von unter 50 EU/mg Plasmid, zumeist sogar einen Endotoxin-Gehalt von unter 25 EU/mg Plasmid auf. Diese Werte werden in herkömmlichen Verfahren nur durch zusätzliche Reinigungsschritte, wie Präzipitation oder Gelfiltration, erreicht.

25 Damit ist das erfindungsgemäße Verfahren, das eine Salz-freie Vorinkubation mit einem Chromatographieschritt auf einem speziellen Anionentauscher kombiniert, 5 bis 10 mal effizienter als andere Verfahren, die beispielsweise zur Vorinkubation eine Salz-haltige Detgergenzlösung verwenden. Wird die Vorinkubation des erfindungsgemäßen Verfahrens mit einer Salz-haltigen Detergenzlösung durchgeführt, sinkt die Effizienz der Aufreinigung. Demnach führt eine Steigerung der Ionenstärke während der Vorinkubation bei der Verwendung von Tentakel-Trägern, wie z.B.

Fractogel® EMD Anionentauschern, zu einer Erhöhung des Endotoxingehaltes der eluierten Probe.

5 Die eluierten Nukleinsäuren können gesammelt oder fraktioniert aufgefangen werden und ihrer weiteren Verwendung zugeführt werden. Da die aufgereinigten Proben nach der Elution von dem Anionentauscher zumeist durch die Salze des Elutionspuffers verunreinigt sind, kann es notwendig sein, die Probe zur Entfernung der Salze zusätzlich z.B. mittels
10 Dialyse oder Alkoholfällung aufzureinigen. Diese Schritte dienen jedoch bei dem erfindungsgemäßen Verfahren lediglich zur Entfernung von Salzen, nicht aber, wie im Stand der Technik, zur weiteren Abreicherung von Endotoxinen.

15 Neben der Qualität der aufgereinigten Nucleinsäuren, ist auch der Maßstab in dem die Nucleinsäuren aufgereinigt werden können, von entscheidender Bedeutung. Das erfindungsgemäße Verfahren ist sowohl zur Aufreinigung kleiner Mengen (unter 1 mg), wie auch zur Aufreinigung großer Mengen (von 1 mg bis zu einigen 100 g und darüber hinaus) geeignet.

20 Auch ohne weitere Ausführungen wird davon ausgegangen, daß ein Fachmann die obige Beschreibung im weitesten Umfang nutzen kann. Die bevorzugten Ausführungsformen und Beispiele sind deswegen lediglich als beschreibende, keineswegs als in irgendeiner Weise limitierende Offen-
25 barung aufzufassen.

Die vollständige Offenbarung aller vor- und nachstehend aufgeführten Anmeldungen, Patente und Veröffentlichungen ist durch Bezugnahme in diese Anmeldung eingeführt.

30

Beispiele

Für die Aufreinigungen wurden folgende Lösungen verwendet:

1. CL Resuspensions Puffer
 - 5 50 mM Tris.HCl, pH 8.0
 - 10 mM EDTA
 - 100 µg/ml DNase-freie Ribonuklease A
2. CL Lyse Puffer
 - 200 mM NaOH
 - 10 1% (w/v) SDS (Natrium Dodecyl Sulphat)
3. CL Neutralisations-Puffer
 - 3.0 M KOAc (Kaliumacetat), pH 5.5
4. IE Equilibrations-Puffer
 - 50 mM Tris, pH 6.5
 - 15 500 mM NaCl
 - 15% (v/v) Ethanol
5. IE Wasch-Puffer
 - 50 mM Tris, pH 6.5
 - 625 mM NaCl
 - 20 15% (v/v) Ethanol
6. IE Elutions-Puffer
 - 50 mM Tris, pH 8.5
 - 1500 mM NaCl
 - 25 15% (v/v) Ethanol

Die Bakterienkulturen wurden nach bekannten Methoden kultiviert und zu einem Cleared Lysate verarbeitet. Daher wird dies im folgenden nur kurz erläutert:

- 30 1. Zellen aus einer 50 ml bis zu 3 l Bakterienkultur wurden 15 min bei 6000 g zentrifugiert und in 4 ml CL Resuspensions-Puffer pro 50 ml Kultur resuspendiert. Man erhält eine trübe Suspension, die frei von größeren Zellklumpen ist.

2. Man fügt das gleiche Volumen CL Lyse Puffer hinzu und mischt („Überkopf drehen“/ wirbeln / schwenken) bis die Lösung klar ist. Diese Lösung darf nicht länger als 10 Minuten bei Raumtemperatur gelagert werden.
- 5 3. Man fügt dann das gleiche Volumen CL Neutralisations-Puffer hinzu (4 ml pro 50 ml Kultur) und mischt bis das Lysat trübe wird und ausflockt. Anschließend wird das Lysat 15-20 Minuten auf Eis inkubiert.
4. Die Lösung wird dann 30 min bei 4 °C mit über 20.000 g zentrifugiert, um ein klares Lysat zu erzeugen.
- 10 5. Der Überstand des „Cleared Lysate“ wird in ein neues Behältnis überführt.

Beispiel 1: Vergleich der Bindungskapazitäten

- 15 Die dynamischen Bindungskapazitäten von einem Fractogel® EMD TMAE Tentakel-Träger (TT) mit einem herkömmlichen Silika-Träger (ST) der Firma Qiagen mit aufgepfropften funktionellen Gruppen wurden verglichen.
- 20 Bakterien (Übernacht-Kulturen DH5α transformiert mit pTriEx Plasmid, JM109 transformiert mit pBluescript Plasmid und NovaBlue transformiert mit pTriEx Plasmid) wurden pelletiert und nacheinander mit CL Resuspensions-, Lyse und Neutralisations-Puffer resuspendiert, lysiert und neutralisiert. Die Zelltrümmer der verschiedenen Lysate wurden abzentrifugiert.
- 25 An dieser Stelle wurden die verschiedene Cleared Lysate je in zwei Fraktionen aufgeteilt, um sicherzustellen, daß für die Aufreinigungen identisches Ausgangsmaterial verwendet wurde.
- 30 Eine der beide Fraktionen von jedem Cleared Lysat (alle mit sättigender Menge an Plasmid im Bezug auf die Trägermenge) wurde auf den Fractogel® Träger geladen, die andere auf den Silika-Träger.

Die Fractogel® EMD TMAE HiCap Säulen wurden vor der Beladung mit den Proben mit 5 Säulenvolumina des IE Equilibrations-Puffers äquilibriert. Zur Anionenaustauschchromatographie dem Silika-Träger QIAGEN® Plasmid Maxi Kit, Cat No. 12163 wurden die in WO 95/21179, Beispiel 1, genannten Puffer verwendet. Während der Beladung der Säulen wurden alle Eluate in Fraktionen gesammelt und auf ihren Plasmid-Gehalt hin analysiert.

Abbildung 1 zeigt das Ergebnis der Untersuchung. Es wurden die Ergebnisse von 4 unabhängigen Versuchen verrechnet. Auf der Ordinate ist die dynamische Bindungskapazität in mg Plasmid-DNA/ml Träger angegeben. Es zeigt sich, daß der Fractogel® EMD TMAE Träger eine wesentlich höhere Bindungskapazität für Plasmid-DNA besitzt.

Beispiel 2: Aufreinigung von pBacMam DNA

Bakterien (eine Übernacht-Kultur von DH5α Zellen, transformiert mit einem pBacMam Plasmid) wurden pelletiert und nacheinander mit CL Resuspensions-, Lyse und Neutralisations-Puffer resuspendiert, lysiert und neutralisiert. Die Zelltrümmer wurden abzentrifugiert.

An dieser Stelle wurde das Cleared Lysate in unterschiedliche Fraktionen aufgeteilt, um sicherzustellen, daß für alle Aufreinigungen identisches Ausgangsmaterial verwendet wird.

Es wurden folgende Fraktionen gebildet:

- (a) Das Cleared Lysate wird nicht vorinkubiert, sondern direkt auf den Fractogel® Träger geladen.
- (b) Das Cleared Lysate wird 30 min mit 1/10 seines Volumens einer Salzfreien 20% Triton® X-114 Lösung vorinkubiert und dann auf den Fractogel® Träger geladen.
- (c) Das Cleared Lysate wird nach bekannten Verfahren 2 bis 3 aufeinanderfolgenden Phasentrennungen mit nicht-kondensierter

Triton® X-114 Detergenzlösung unterzogen (Manthorpe et al. (1993), Hum Gene Ther. 4, 419-431) und dann auf den Fractogel® Träger geladen.

5 Die Fractogel® EMD TMAE HiCap Säulen wurden vor der Beladung mit den Proben mit 5 Säulenvolumina des IE Equilibrations-Puffers äquilibriert. Nach der Beladung wurden die Säulen mit 10 Säulenvolumina des IE Wasch-Puffers gewaschen und mit 4 Säulenvolumina des IE Elutions-Puffers eluiert. Das Eluat wurde ohne weitere Aufreinigungsschritte mittels LAL
10 (limulus amoebocyte lysate) Test analysiert (Bayston and Cohen (1990), J. Med. Microbiol. 31, 73-83). Der Test wurde entsprechend dem Europäischen Arzneibuch, 3. Ausgabe (1997) Kapitel 2.6.14 durchgeführt und nach der FDA-Richtlinie „Guideline on validation of the LAL Test as an
15 endproduct endotoxine test for human and animal parenteral drugs, biological products and medical devices“ von Dezember 1987. Die Lysat Sensitivität lag unter 0,12 EU/ml.

Tabelle 1 zeigt die aus drei unabhängigen Experimenten erhaltenen Endotoxinwerte:

20

	Ohne Vorinkubation	Inkubation mit Salz-freier Detergenz-Lösung	Triton® X-114 Phasentrennung
	Endotoxin Kontamination in E.U. / mg pBacMam		
25 1	116,36	7,27	8,00
2	53,30	5,10	6,30
3	147,70	5,30	4,00
Durchschnitt	105,79 ± 39,26	5,89 ± 0,98	6,10 ± 1,64

30 Tabelle 1

Bei Experiment 2 wurden zwei aufeinanderfolgende Triton® X-114 Detergenz Phasentrennungen durchgeführt, bei Experiment 1 und 3 jeweils drei.

- 5 Durch Kombination einer Vorinkubation mit Salz-freier Detergenzlösung mit einer Anionenaustauschchromatographie auf einem Fractogel® EMD Anionentauscher erhält man Endotoxinwerte von < 25 EU/mg Plasmid DNA. Ohne weitere Aufreinigungsschritte, wie Fällung oder Gelfiltration, enthält die DNA genausowenig Endotoxine wie nach der sehr viel
10 aufwendigeren Detergenz Phasentrennung.

Beispiel 3: Aufreinigung von pTriEx DNA unter Einsatz verschiedener nicht-ionischer Detergenzien

- 15 Bakterien (eine Übernacht-Kultur von DH5α Zellen, transformiert mit einem pTriEx Plasmid) wurden pelletiert und nacheinander mit CL Resuspensions-, Lyse und Neutralisations-Puffer resuspendiert, lysiert und neutralisiert. Die Zelltrümmer wurden abzentrifugiert.

An dieser Stelle wurde das Cleared Lysate in unterschiedliche Fraktionen aufgeteilt, um sicherzustellen, daß für alle Aufreinigungen identisches
20 Ausgangsmaterial verwendet wird.

Es wurden folgende Fraktionen gebildet:

- (a) Das Cleared Lysate wird nicht vorinkubiert, sondern direkt auf den Fractogel® Träger geladen.
25 (b) Das Cleared Lysate wird 60 min auf Eis mit 1/10 seines Volumens verschiedener Salz-freier 20% Detergenz-Lösung vorinkubiert und dann auf den Fractogel® Träger geladen.

Die Fractogel® EMD TMAE HiCap Säulen wurden vor der Beladung mit den Proben mit 5 Säulenvolumina des IE Equilibrations-Puffers äquilibriert. Nach
30 der Beladung wurden die Säulen mit 10 Säulenvolumina des IE Wasch-Puffers gewaschen und mit 4 Säulenvolumina des IE Elutions-Puffers

eluiert. Das Eluat wurde ohne weitere Aufreinigungsschritte mittels turbidimetrischem LAL Test analysiert. Die Ergebnisse sind in Tabelle 2 dargestellt:

5		Salz-freie Detergenzlösung	Endotoxin Kontamination in E.U. / mg pTriEx
	1	ohne Vorinkubation	116,36
	2	Triton® X-100	12,63
	3	Triton® X-114	3,58
10	4	Igepal® CA 630	4
	5	Tween® 20	14,55

Tabelle 2

Es zeigt sich, daß die Vorinkubation mit Salz-freier Detergenzlösung zu einer signifikanten Reduktion des Endotoxingehaltes führt.

Beispiel 4: Aufreinigung von pTriEx DNA mit Salz-freien und Salz-haltigen Igepal®-Detergenzlösungen auf Fractogel® EMD TMAE HiCap und QIAGEN® Trägern.

Die Herstellung des Cleared Lysate erfolgte wie in Beispiel 3 beschrieben, jedoch ausgehend von einer Übernacht-Kultur von NovaBlue Zellen, transformiert mit einem pTriEx Plasmid.

Das Cleared Lysate wird in unterschiedliche Fraktionen aufgeteilt, um sicherzustellen, daß für alle Aufreinigungen identisches Ausgangsmaterial verwendet wird.

(a) 2 Fraktionen wurden nicht vorinkubiert, sondern direkt auf die beiden Träger (Fractogel® EMD TMAE HiCap und QIAGEN®-DEAE) gegeben.

(b) 2 Fraktionen wurden mit einer Salz-haltigen Detergenzlösung vorinkubiert und dann auf die Träger gegeben. Die Vorinkubation erfolgte entsprechend WO 95/21179, Beispiel 1.

5 (c) 2 Fraktionen wurden mit Salz-freier Detergenzlösung entsprechend Beispiel 3 vorinkubiert und dann auf die Träger gegeben.

10 Zur Anionenaustauschchromatographie auf dem Träger der Firma Qiagen wurden die in WO 95/21179, Beispiel 1. genannten Puffer verwendet. Da die Elutionspunkte der Plasmid-DNA für die beiden Trennmaterien unterschiedlich sind, können die Puffer jedoch nicht eine völlig gleiche Zusammensetzung aufweisen. Für den Fractogel® EMD TMAE HiCap Träger wurden die zu Anfang der Beispiele genannten Puffer verwendet.

15 Die Eluate der Ionenaustauschsäulen wurden gesammelt und direkt, ohne weitere Aufreinigungsschritte mittels LAL-Test auf ihren Endotoxin-Gehalt hin untersucht.

Die Ergebnisse sind in Tabelle 3 und 4 dargestellt:

20	aufgegebene Menge	2211,84 EU gesamt	2211,84 EU gesamt
		Eluat Fractogel®	Eluate QIAGEN®
	ohne Vorinkubation	330,7 EU/mg	981,5 EU/mg
25	Vorinkubation mit Salz-freier Detergenzlösung	19,5 EU/mg	458,2 EU/mg
30	Vorinkubation mit Salz-haltiger Detergenzlösung	83,2 EU/mg	924,6 EU/mg

Tabelle 3

Somit ergeben sich mit den beiden Trägern und der Vorinkubation (mit und ohne Salz) folgende Verbesserungen gegenüber einer Ionenaustauschchromatographie ohne Vorinkubation (Standard IEC):

5

10

15

	Fractogel®		QIAGEN®	
	gesamt	Verbesserung gegenüber Standard IEC	gesamt	Verbesserung gegenüber Standard IEC
ohne Vorinkubation	307,2 EU	/	921,6 EU	/
Vorinkubation mit Salz/Detergenz	76,8 EU	4-fach	921,6 EU	keine
Vorinkubation mit Detergenz	19,2 EU	16-fach	460,8 EU	2-fach (nicht signifikant)

Tabelle 4

20

25

30

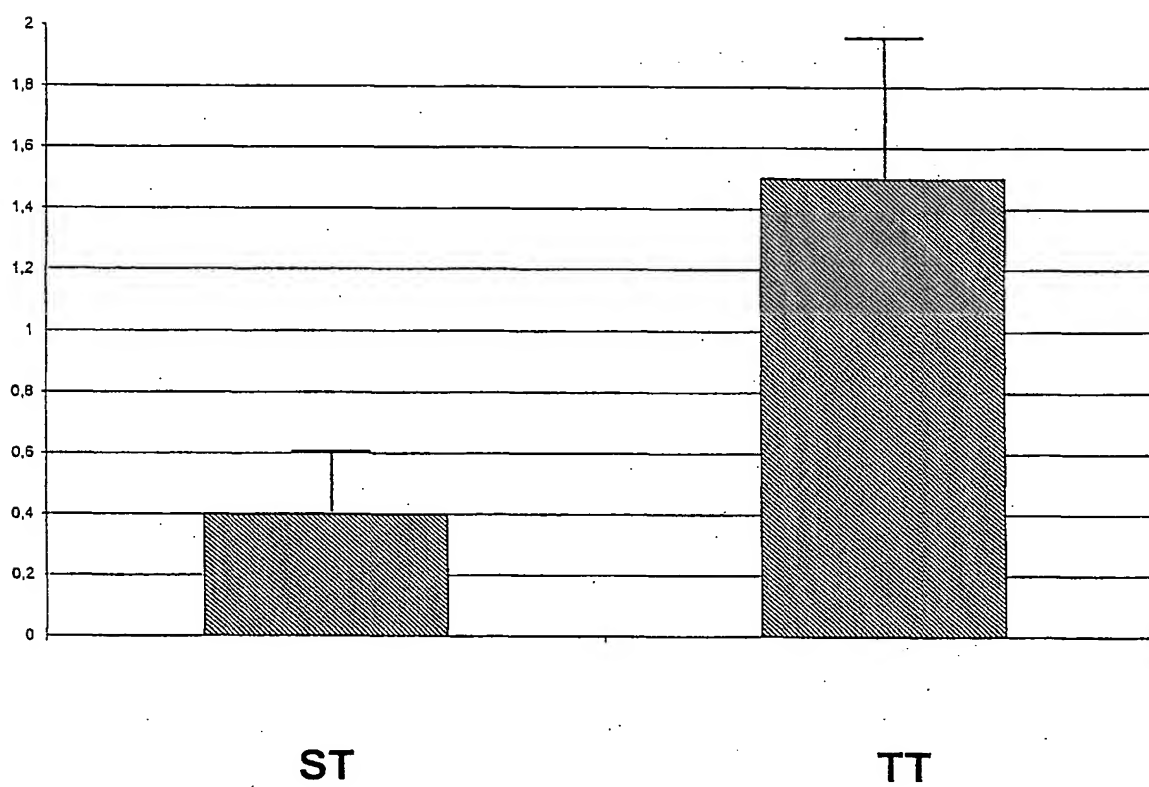
Die Tabelle enthält die Mittelwerte aus zwei unabhängigen Versuchen. Es zeigt sich, daß die Kombination -Vorinkubation mit Salz-freier Detergenzlösung/Fractogel® Träger- bei weitem die beste Aufreinigung bewirkt.

Ansprüche

1. Verfahren zur Abreicherung von Endotoxinen aus Nukleinsäuren, die aus natürlichen, gen- oder biotechnologischen Quellen stammen, gekennzeichnet durch folgende Verfahrensschritte:
 - a) Bereitstellen eines Mediums, das die aufzureinigenden Nukleinsäuren enthält;
 - b) Vorinkubation des Mediums aus Schritt a) mit einer Salz-freien Detergenzlösung;
 - c) Aufgabe der Inkubationslösung aus Schritt b) auf Anionenaustauschermaterial, dessen funktionelle Gruppen an Tentakeln auf der Oberfläche des Trägers gebunden sind;
 - d) Waschen des Anionentauschers, wobei die Verunreinigungen durch Erhöhung der Ionenstärke und/oder pH-Änderungen ausgewaschen werden;
 - e) Elution der Probe durch weitere Erhöhung der Ionenstärke und/oder pH-Änderung.
2. Verfahren zur Abreicherung von Endotoxinen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die aufzureinigende biologische Quelle Plasmid-DNA enthält.
3. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Anionenaustauscher DEAE oder TMAE als funktionelle Gruppen aufweist.
4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß das in Schritt a) bereitgestellte Medium durch Aufschlußverfahren, wie alkalischer Lyse, Zentrifugation, Filtration oder Fällung, aus der natürlichen Quelle gewonnen wurde.

1/1

Fig. 1



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP 01/01610

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 7 C12N15/10

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 C12N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, CHEM ABS Data, EMBASE

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 99 63076 A (IMMUNE RESPONSE CORP INC) 9 December 1999 (1999-12-09) page 5 -page 8	1-4
A	US 5 837 520 A (SHEPARD H MICHAEL ET AL) 17 November 1998 (1998-11-17) column 3 -column 5	1, 3, 4

☐ Further documents are listed in the continuation of box C.☒ Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents:

- *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- *E* earlier document but published on or after the international filing date
- *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- *P* document published prior to the international filing date, but later than the priority date claimed

- *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- *X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- *Z* document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

3 July 2001

Date of mailing of the international search report

09/07/2001

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Mata Vicente, T.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/EP 01/01610

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO 9963076	A	09-12-1999	AU 4314099	A	20-12-1999
US 5837520	A	17-11-1998	AU 5421396	A	23-09-1996
			CA 2214837	A	12-09-1996
			EP 0813606	A	29-12-1997
			JP 2000510682	T	22-08-2000
			WO 9627677	A	12-09-1996

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

IPK 7 C12N15/10

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 C12N

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, CHEM ABS Data, EMBASE

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 99 63076 A (IMMUNE RESPONSE CORP INC) 9. Dezember 1999 (1999-12-09) Seite 5 -Seite 8	1-4
A	US 5 837 520 A (SHEPARD H MICHAEL ET AL) 17. November 1998 (1998-11-17) Spalte 3 -Spalte 5	1,3,4

☐ Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen☒ Siehe Anhang Patentfamilie

* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

A Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

E älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

L Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

O Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

P Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

X Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

Y Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

Z Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

3. Juli 2001

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

09/07/2001

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Mata Vicente, T.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichung

die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 01/01610

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 9963076	A	09-12-1999	AU	4314099 A	20-12-1999
US 5837520	A	17-11-1998	AU	5421396 A	23-09-1996
			CA	2214837 A	12-09-1996
			EP	0813606 A	29-12-1997
			JP	2000510682 T	22-08-2000
			WO	9627677 A	12-09-1996